JP6-25288-A

DERWENT

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報(A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特開平6-25288

Unexamined Japanese Patent (1994-25288)

Heisei 6-25288

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成6年(1994)2月1日 (1994.2.1)

(54)【発明の名称】

(54)[TITLE of the Invention]

ペプチドまたはその塩

PEPTIDE OR ITS SALT

(51)【国際特許分類第5版】

(51)[IPC Int. Cl. 5]

C07K 7/08 ZNA C07K 7/08

ZNA 7537-4H

7537-4H

7/06

Z 8318-4H

7/06

Z 7/10

7537-4H **ABG**

8318-4H

// A61K 37/02

7/10

ABJ

7537-4H

ACK

// A61K 37/02

ABG

ADA 8314-4C

ABJ .

ADF

ACK

C07K 99:00

ADA

8314-4C

ADF

C07K 99:00

【審査請求】 未請求 [REQUEST FOR EXAMINATION] No

7/16/2003

1/30

(C) DERWENT



【請求項の数】 3

[NUMBER OF CLAIMS] 3

【全頁数】 9 [NUMBER OF PAGES] 9

(21)【出願番号】

(21)[APPLICATION NUMBER]

特願平4-207501

Japanese Patent Application (1992-207501)

Heisei 4-207501

(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成4年(1992)7月10 (1992.7.10)

日

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

[ID CODE]

000001085

000001085

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

株式会社クラレ

Kuraray Co., Ltd.

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

岡山県倉敷市酒津1621番地

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

谷原 正夫

Tanihara Masao

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

岡山県倉敷市酒津2045番地

の1 株式会社クラレ内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]



【氏名】

藤原 千絵

[NAME OR APPELLATION]

Fujiwara Chie

[ADDRESS or DOMICILE]

【住所又は居所】 岡山県倉敷市酒津2045番地 株式会社クラレ内 の1

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT of the Disclosure]

【構成】

下記の一般式

 $-Cys-Cys-Val-X \uparrow 3-Gln$ Y

(式中、X↑2 は Ser および and Ala in the Formula. Ser および Pro よりなる群から 選ばれるアミノ酸残基を表し、 **X ↑ 4 は Ala** および **Asp** より はそれぞれ単結合または Gly、 Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Thr、 His、 Tyr、 Nle および lle よりなる群から選ば れる 1 ~ 5 個のアミノ酸残基よ has a TGF-(beta-) like activity. りなるペプチド断片を表し、Y は水酸基またはアミノ基を表 す) で示され、かつTGF-B様活性を有するペプチドまたは

[CONSTITUTION]

The following general formula

 $H - X \uparrow 1 - Ala - X \uparrow 2 - Pro H-X \uparrow 1-Ala-X \uparrow 2-Pro-Cys-Cys-Val-X \uparrow 3-Gln-X$ ↑ 4-Leu-Glu-X ↑ 5-Y

 $-X \uparrow 4$ Leu $-Glu - X \uparrow 5$ (X \uparrow 2, expressing the amino acid residue chosen from the group which is made of Ser

Ala よりなる群から選ばれるア X↑3 expresses the amino acid residue chosen ミノ酸残基を表し、 X ↑ 3 は from the group which is made of Ser and Pro, x 1 4 expresses the amino acid residue chosen from the group which is made of Ala and Asp, x ↑1 and X↑5 express the peptide fragment なる群から選ばれるアミノ酸残 which is made of a 1-5 amino acid residue 基を表し、X↑1 およびX↑5 chosen from the group which is made of a single bond Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, L Phe、Pro、Leu、Glu、Asp、ys,Thr,His,Tyr,Nle, and Ile, respectively, y expresses a hydroxyl group or an amino group.) It shows above, and the peptide or its salt which



その塩。

【効果】

骨折、創傷、多発性硬化症、リ ウマチ性関節炎、変形性関節症、 骨粗鬆症、歯周病などの治療に 有用であり、また臓器移植後の 拒絶反応を効果的に抑制する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式

 $-Cys-Cys-Val-X \uparrow 3-Gln$ Y

Ala よりなる群から選ばれるア 選ばれるアミノ酸残基を表し、 **X ↑ 4 は Ala および Asp より** はそれぞれ単結合または Gly、 Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, Lys、 Thr、His、Tyr、 および lle よりなる群から選ば has a TGF-(beta-) like activity. れる1~5個のアミノ酸残基よ りなるペプチド断片を表し、Y は水酸基またはアミノ基を表 す。) で示され、かつTGF-B

[ADVANTAGE]

It is useful for the treatment of fracture, a wound, multiple sclerosis, a rheumatic arthritis, osteoarthritis. osteoporosis, а periodontal disease, etc.

Moreover, the rejection after organ transplant is suppressed effectively.

[CLAIMS]

[CLAIM 1]

General formula

 $H - X \uparrow 1 - Ala - X \uparrow 2 - Pro H-X \uparrow 1-Ala-X \uparrow 2-Pro-Cys-Cys-Val-X \uparrow 3-Gln-X$ ↑4-Leu-Glu-X↑5-Y

 $-X \uparrow 4$ Leu $-Glu - X \uparrow 5$ (X \uparrow 2, expressing the amino acid residue chosen from the group which is made of Ser (式中、X↑2 は Ser および and Ala in the Formula, x↑3 expresses the amino acid residue chosen from the group ミノ酸残基を表し、X↑3 は which is made of Ser and Pro, x↑4 expresses Ser および Pro よりなる群から the amino acid residue chosen from the group which is made of Ala and Asp, $x \uparrow 1$ and $X \uparrow 5$ express the peptide fragment which is made of なる群から選ばれるアミノ酸残 a 1-5 amino acid residue chosen from the group 基を表し、X↑1 およびX↑5 which is made of a single bond Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, L Ala, Val, Arg, Asn, Ser, ys,Thr,His,Tyr,Nle, and Ile, respectively, y expresses a hydroxyl group or an amino group.) Nle It shows above, and the peptide or its salt which



様活性を有するペプチドまたは その塩。

【請求項2】

一般式

 $H-X \uparrow 6-A-X \uparrow 7-Y$

Asp Leu Glu (配列番号: 2) 断片を表し、X ↑6 およびX ↑ Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Asp、Lys、Thr、His、 Tyr, Nle および lle よりなる群から 基からなるペプチド断片を表 し、Yは水酸基またはアミノ基 を表す。)で示される請求項1記 載のペプチドまたはその塩。

[CLAIM 2]

General formula

H-X ↑ 6-A-X ↑ 7-Y

(式中、A は式(1): Ala Ala Pro (In the Formula, A is a peptide fragment shown Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu by Formula (1):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Glu (配列番号:1)で示され Ala Leu Glu (sequence number: 1), formula (2): るペプチド断片、式(2): Ala The peptide fragment shown by Ala Ser Pro Ser Pro Cys Cys Val ProGln Cys Cys Val ProGln Asp Leu Glu (sequence number: 2)

で示されるペプチド断片または Or Formula (3): Expressing the peptide 式(3): Ala Ser Pro Cys Cys fragment shown by Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Val Ser Gln Asp Leu Glu (配列 Gln Asp Leu Glu (sequence number: 3), x↑6 番号:3)で示されるペプチド and X↑7 express the peptide fragment which is made of a 1-5 amino acid residue chosen from 7 はそれぞれ単結合または the group which is made of a single bond or Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, L Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, ys,Thr,His,Tyr,Nle, and Ile, respectively, y expresses a hydroxyl group or an amino group.)

選ばれる1~5個のアミノ酸残 The peptide or its salt of Claim 1 shown now.

【請求項3】

下記の

Ala Leu Glu (配列番号:4)、 Pro lie Val (配列番号:5)、

[CLAIM 3]

Following

式(4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Formula (4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu (sequence number: 4), formula (5): Ala Ala Pro Cys Cys Val 式(5):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu (sequence number: 5), formula (6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp



Leu Pro lle Val (配列番号: 7)、(sequence number: 8) Leu (配列番号: 8) または 式(9):Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Leu (配列番号: 9) で示される請求項1記載のペプ チドまたはその塩。

式(6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Leu Glu (sequence number: 6), formula (7): Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Asp Leu Glu (配列番号: 6)、 Leu Pro lle Val (sequence number: 7), formula 式 (7): Ala Ser Pro Cys Cys (8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Thr lle Leu

式(8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Or formula (9): The peptide or its salt of Claim 1 Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln shown by Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Asp Leu Glu Pro Leu Thr lle Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro lle Leu (sequence number: 9).

【発明の詳細な説明】

DESCRIPTION [DETAILED of the **INVENTION**]

[0001]

[0001]

【産業上の利用分野】

ペプチドまたはその塩は、TG ら、骨折、創傷、リウマチ性関 節炎、変形性関節症、骨粗鬆症、 歯周病、多発性硬化症などの治 後の拒絶反応を効果的に抑制す ることができる。

[INDUSTRIAL APPLICATION]

本発明はTGF-β様活性を有 This invention relates to the peptide or its salt するペプチドまたはその塩に関 which has a TGF-(beta-) like activity.

する。本発明により提供される Since the peptide or its salt which this invention provides has a TGF-(beta-) like activity, it is $F-\beta$ 様活性を有することか useful for the treatment of fracture, a wound, a rheumatic arthritis, osteoarthritis, osteoporosis, a periodontal disease, multiple sclerosis, etc.

Moreover, the rejection after an organ 療に有用であり、また臓器移植 transplant can be suppressed effectively.



[0002]

[0002]

【従来の技術】

ファクター transforming βは、非腫瘍細胞に腫瘍細胞的 makes 性質を発現させる腫瘍由来因子 oncocyte-characteristic. (臨床免疫、第 24 巻、第 146 (1992)). ザ ナショナル アカデミー (Proc.Natl.Acad.Sci.USA.).) 頁 (1988年)参照)、ラットの正 agar. 常線維芽細胞であるNRK-4 換を引き起こし、軟寒天培地で の増殖を促進する作用を有する が、その他多くの細胞に対して は増殖抑制因子として作用する ことが明らかになっている(カ レント トピックス イン デ ィベロップメンタル バイオロ (Current Topics in Developmental Biology)、第 24 巻、第95頁 (1990年)参照)。

[PRIOR ART]

TGF(トランスフォーミング TGF(transforming factor growth growth factor)-(beta-) transforming growth factor) - discovered as a tumor origin factor which the non-oncocyte express after that. normal として発見され、その後、血小 tissues, such as blood platelets, macrophage, a 板、マクロファージ、骨、腎臓 bone, and a kidney, also discovered (refer to a などの正常組織にも発見された clinical immunology, Volume 24, and Page 146

頁 (1992年)参照)。活性型のT As for activated TGF- (beta-), molecular weight GF- β は分子量が約25 kD exists as a homo dimer of about 25 kD(s).

のホモダイマーとして存在し (Proceedings of the National Academy of the (プロシーディングス オブ Sciences of the United States of America

オブ サイエンシーズオブ ザ It causes transforming reversibly to NRK-49F ユナイテッド ステイツ オブ strain which is the normal fibroblast of Volume アメリカ (Proc. Natl. Acad. 85, refer Page 4715 (1988), and a rat, it has the Sci.USA.)、第 85 巻、第 4715 effect which promotes propagation by the soft

However, it becomes clearly to act as a 9 F株に対して可逆的に形質転 growth-inhibition factor to many cell in addition to this (refer Current Topics in Developmental Biology (Current Topics in Developmental Biology), Volume 24, and Page 95 (1990)).



[0003]

し、かつ細胞外基質蛋白質の合 vessel. ミー オブ サイエンシーズ and Page 1591 (1990)). Natl. Acad. Sci. USA.)、第87巻、 第 1591 頁 (1990 年)参照)。さ 関節炎の患者の関節液中に存在 145, and Page 2514 (1990)). し、強力な炎症性メディエータ である I L - 1 の作用を中和す osteogenesis in-vivo ー (J. Immunol.)、第 145 巻、 た、 $TGF-\beta$ は in vivo で骨 であると考えられ(実験医学、 参照)、実験的多発性硬化症モデ ル動物の発症を抑制することも 報告されている(プロシーディ ングス オブ ザ ナショナル

[0003]

TGF-β は血管の新生を促進 TGF- (beta-) promotes neogenesis of the blood and since a synthesis of an 成を促進することから、骨折の extra-cellular substrate protein is promoted, it is 接合作用または創傷治癒効果を thought that it has a joining effect of fracture or 有すると考えられる(サイエン the wound healing effect (refer a science ス(Science)、第 237 巻、第 1333 (Science), Volume 237, and Page 1333 (1987)). 頁 (1987年)参照)。また、TG Moreover, since TGF- (beta-) has a forceful $F - \beta$ は強力な免疫抑制作用を immunosuppressive effect, suppressing the もつことから、臓器移植後の拒 rejection after an organ transplant is reported 絶反応を抑制することが報告さ (refer to the Proceedings of the National れている(プロシーディングス Academy of Sciences of the United States of オブ ザ ナショナル アカデ America (Proc.Natl.Acad.Sci.USA.), Volume 87,

オブ ザ ユナイテッド ステ Furthermore, TGF- (beta-) exists in the synovial イツ オブ アメリカ (Proc. fluid of the patient of a rheumatic arthritis. neutralizing an effect of IL-1 which is a forceful inflammatory mediator is reported (refer to the らに、 $TGF - \beta$ はリウマチ性 Journal of Immunology (J. Immunol.), Volume

Moreover, TGF- (beta-) from promoting an

ることが報告されている(ザ It is thought that it is useful for the treatment of ジャーナル オブ イムノロジ osteoporosis or the periodontitis (refer to the experimental medicine, Volume 8, and Page 第 2514 頁 (1990 年)参照)。ま 345 (1990)), suppressing onset of an experimental multiple sclerosis model animal is 形成を促進することから、骨粗 also reported (it Proceedings of the National 鬆症または歯周炎の治療に有用 Academy of Sciences of the United States of America (Proc.Natl.Acad.Sci.USA.)).

第 8 巻、第 345 頁 (1990 年) Refer to Volume 88 and Page 2918 (1991).



アカデミー オブ サイエンシ ーズ オブザ ユナイテッド ステイツ オブ アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci. USA.)、 第 88 巻、第 2918 頁 (1991 年) 参照)。

[0004]

[0004]

【発明が解決しようとする課 題】

[0005]

[0005]

【課題を解決するための手段】 本発明によれば、上記の目的は、 下記の一般式 (I)

 $H-X \uparrow 1$ -Ala $-X \uparrow 2$ - general formula (I)

【発明が解決しようとする課 [PROBLEM to be solved by the Invention]

Since molecular weight is large, above-mentioned TGF- (beta-) has a high immunogenicity, and has a possibility that a repetitive administration may cause the anaphylactic shock.

Moreover, even if it administers in the living body, a blood shell loss is carried out within several minutes, and effectiveness is lost.

Moreover, by administering in large quantities, various side effects, such as a toxicity with respect to a liver and a kidney and non-specific immunosuppression, may express.

るに、本発明の目的は、TGF However, objective of the invention is to provide $-\beta$ よりも副作用が少なく、か the peptide which has a strong TGF-(beta-) like つ強いTGF- β 様活性を有す activity with few side effects rather than TGF-るペプチドを提供することにあ (beta-).

[MEANS to solve the Problem]

According to this invention, the above-mentioned objective, the following general formula (I)



 \uparrow 3 -Gln - X \uparrow 4 (I)

選ばれるアミノ酸残基を表し、 X ↑4 は Ala および Asp より 基を表し、X↑1 およびX↑5 consists はそれぞれ単結合または Gly、 Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, Lys、 Thr、His、Tyr、 および lle よりなる群から選ば shown above. れる1~5個のアミノ酸残基よ りなるペプチド断片を表し、Y は水酸基またはアミノ基を表 す) で示されるペプチドまたは その塩を提供することによって 達成される。

Pro $-Cys - Cys - Val - X + A \uparrow 1-Ala - X \uparrow 2-Pro-Cys-Cys-Val - X \uparrow 3-Gln - X$ ↑4-Leu-Glu-X ↑5-Y (1)

- Leu - Glu - $X \uparrow 5$ - Y (In the Formula, $X \uparrow 2$ expresses the amino acid residue chosen from the group which consists (式中、X↑2 は Ser および of Ser and Ala, x↑3 expresses the amino acid Ala よりなる群から選ばれるア residue chosen from the group which consists ミノ酸残基を表し、X↑3 は of Ser and Pro, x↑4 expresses the amino acid Ser および Pro よりなる群から residue chosen from the group which consists of Ala and Asp, $x \uparrow 1$ and $X \uparrow 5$ express the peptide fragment which consists of a 1-5 amino なる群から選ばれるアミノ酸残 acid residue chosen from the group which of а single bond or Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, L ys,Thr,His,Tyr,Nle, and Ile, respectively, y expresses a hydroxyl group or an amino group.) Nle It is attained by providing the peptide or its salt

[0006]

本明細書においては各種アミノ 酸残基を次の略号で記述する。

Ala: L-アラニン残基 Arg: L-アルギニン残基

Asn: L-アスパラギン残基

Asp:L-アスパラギン酸残基

Cys: L-システイン残基 Gln: Lーグルタミン残基

Glu: Lーグルタミン酸残基

Glv:グリシン残基 His: L-ヒスチジン残基

[0006]

In this specification, the following symbol describes various amino acid residues.

Ala :L- alanine residue

:L- arginine residue Arg

:L- asparagine residue Asn

Asp :L- aspartic-acid residue

Cys :L- cystein residue

Gin :L- glutamine residue

Glu :L- glutamic acid residue

Gly : glycine residue

His :L- histidine residue



lle : L-イソロイシン残基 lle :L- isoleucine residue

Leu: L-ロイシン残基 Leu :L- leucine residue

Lys : L-リシン残基 Lys :L- lysine residue

Phe:L-フェニルアラニン残 Phe :L- phenylalanine residue

基 Pro :L- proline residue

Pro : Lープロリン残基 Ser :L- serine residue Ser: L-セリン残基 Thr :L- threonine residue

Thr : L-トレオニン残基 Trp : L-tryptophan residue

Trp : Lートリプトファン残基 Tyr :L- tyrosine residue

Tyr : Lーチロシン残基 Val :L- valine residue

Val : L - バリン残基 Nle :L- norleucine residue

Nle : L-ノルロイシン残基 Moreover, in this specification, the amino acid また、本明細書においては、常 residue of the N terminal is positioned in 法に従ってペプチドのアミノ酸 left-hand side in the amino acid sequence of a peptide according to a conventional method, the 配列を、そのN末端のアミノ酸 残基が左側に位置し、C末端の amino acid residue of a C terminal describes

アミノ酸残基が右側に位置する that it is positioned in right-hand side.

[0007]

ように記述する。

上記一般式(I)で示されるペ Following-general-formula プチドのうち、下記一般式(I 1)

 $H-X \uparrow 6 - A - X \uparrow 7 - Y$ (II)

Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln number: 2) Asp Leu Glu (配列番号: 2) 式(3): Ala Ser Pro Cys Cys (sequence number: 3) Val Ser Gln Asp Leu Glu (配列 番号:3)で示されるペプチド 断片を表し、X↑6 およびX↑

[0007]

(II)among peptides shown with above-mentioned general formula (I)

H-X ↑ 6-A-X ↑ 7-Y (II)

(In the Formula, A is a peptide fragment shown (式中、Aは式(1):Ala Ala Pro by Formula (1):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Ala Leu Glu (sequence number: 1), formula (2): Glu (配列番号: 1)で示され The peptide fragment shown by Ala Ser Pro るペプチド断片、式 (2): Ala Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu (sequence

Or Formula (3): The peptide fragment shown by で示されるペプチド断片または Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu

> These are expressed, $x \uparrow 6$ and $X \uparrow 7$ express the peptide fragment which consists of a 1-5 amino acid residue chosen from the group



Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser、Phe、Pro、Leu、Glu、 Asp. Lys. Thr. His. Tyr, Nle および lle よりなる群から 選ばれる1~5個のアミノ酸残 基からなるペプチド断片を表 し、Yは水酸基またはアミノ基 を表す) で示されるペプチドが 好ましい。

7 はそれぞれ単結合または which consists of a single bond Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, L ys,Thr,His,Tyr,Nle, and lle, respectively, y expresses a hydroxyl group or an amino group.) The peptide shown above is desirable.

[0008]

ドの代表例を次に示す。

Ala Leu Glu (配列番号: 4)、 Pro lle Val (配列番号:5)、 Asp Leu Glu (配列番号: 6)、 Leu Pro lle Val (配列番号: 7)、(sequence number: 8) Leu (配列番号: 8) および 式(9):Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin

Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile

Leu (配列番号:9)。

[8000]

本発明により提供されるペプチ The representative example of the peptide which this invention provides is shown next.

式(4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Formula (4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu (sequence number: 4), formula (5): Ala Ala Pro Cys Cys Val 式(5):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro lle Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu (sequence number: 5), formula (6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp 式 (6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Leu Glu (sequence number: 6), formula (7): Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val (sequence number: 7), formula 式 (7): Ala Ser Pro Cys Cys (8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Thr Ile Leu

式(8):Asn Pro Gly Ala Ser Ala And formula (9): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Asp Leu Glu Pro Leu Thr lle Pro lle Leu (sequence number: 9).

[0009]

[0009]



的に許容される塩であり、その which it accepts physiologically. 塩:ナトリウム、カリウム、カ example.; アルカリ金属またはアルカリ土 potassium, calcium, ンジルアミン、ジエタノールア diethanolamine, ミン、 t ーブチルアミン、ジシ dicyclohexylamine, クロヘキシルアミン、アルギニ mentioned. ンなどとの塩などが挙げられ る。

本発明のペプチドの塩は生理学 The salt of the peptide of this invention is a salt

塩としては、例えば、塩酸、硫 As its salt, it is a salt with acids, such as the 酸、燐酸、乳酸、酒石酸、マレ hydrochloric acid, a sulfuric acid, a phosphoric イン酸、フマール酸、シュウ酸、 acid, lactic acid, tartaric acid, a maleic acid, a リンゴ酸、クエン酸、オレイン fumaric acid, an oxalic acid, malic acid, a citric 酸、パルミチン酸などの酸との acid, an oleic acid, and a palmitic acid, for

ルシウム、アルミニウムなどの The hydroxide of alkali metals, such as sodium, and aluminium, 類金属の水酸化物または炭酸塩 alkaline-earth metal, or salt with the carbonate; との塩:トリエチルアミン、ベ A salt with a triethylamine, a benzylamine, a а tert butylamine, the arginine. etc. is

[0010]

の合成において通常用いられる 方法、例えば固相合成法または 液相合成法によって調製される が、固相合成法が操作上簡便で ある(例えば、日本生化学会編 「続生化学実験講座 2 タンパ ク質の化学(下)」、第 641-694 頁(昭和62年5月20日 株式 会社東京化学同人発行)参照)。

[0010]

本発明のペプチドは、ペプチド The peptide of this invention is prepared by the procedure usually used in a synthesis of a peptide, for example, a solid-phase synthesis method, and the liquid-phase synthesis method. However, a solid-phase synthesis method simply on operation comes out, and there is (for example, refer to the Japanese Biochemical Society edition "chemistry (below) of the sequal and biochemistry experiment seminar 2 protein", and Page 641-694 (May 20, Showa 62 K.K. Tokyo Kagaku Dojin Co., Ltd. issue)).

[0011]

などの反応溶媒に不溶性である solvent,

[0011]

本発明のペプチドの固相合成法 The manufacture by the solid-phase synthesis による調製は、例えば、スチレ method of the peptide of this invention is ンージビニルベンゼン共重合体 combined with a polymer insoluble in reaction such as for example,



重合体に目的とするペプチドの C末端に対応するアミノ酸をそ **れが有するα-COOH基を介** して結合させ、次いで該アミノ 酸に目的とするペプチドのN末 端の方向に向かって、対応する アミノ酸またはペプチド断片を 該アミノ酸またはペプチド断片 が有するα-COOH基以外の αーアミノ基などの官能基を保 護したうえで縮合させて結合さ せる操作と、該結合したアミノ 酸またはペプチド断片における α-アミノ基などのペプチド結 合を形成するアミノ基が有する 保護基を除去する操作とを順次 繰り返すことによってペプチド 鎖を伸長させ、目的とするペプ チドに対応するペプチド鎖を形 成し、次いで該ペプチド鎖を重 合体から脱離させ、かつ保護さ れている官能基から保護基を除 去することにより目的とするペ プチドを得、次いでこれを精製 することによって実施される。 ここで、ペプチド鎖の重合体か らの脱離および保護基の除去 は、フッ化水素を用いて同時に 行うのが副反応を抑制する観点 から好ましい。また、得られた ペプチドの精製は逆相液体クロ マトグラフィーで行うのが効果 的である。

[0012]

また、本発明のペプチドの塩は、

styrene-divinylbenzene copolymer, through the (alpha)-COOH group on which it has an amino acid corresponding to the C terminal of the peptide made into the objective.

Subsequently, the operation which it is made to condense after protecting functional groups, such as (alpha)- amino groups other than the (alpha)-COOH group on which this amino acid or a peptide fragment has the amino acid or peptide fragment which goes and corresponds to this amino acid in the direction of N terminal of the peptide made into the objective, and is combined, a peptide chain is expanded by repeating in order operation of removing the protecting group which the amino group which forms a peptide bond of the (alpha)- amino group in this united amino acid or united peptide fragment etc. has.

The peptide chain corresponding to the target peptide is formed, subsequently, this peptide chain is desorbed from a polymer.

And the target peptide is obtained by removing a protecting group from the functional group protected, subsequently, it implements by purifying this.

Here, it is desirable to perform simultaneously elimination of the desorption and the protecting group from the polymer of a peptide chain using hydrogen fluoride from a viewpoint which suppresses a side reaction.

Moreover, it is effective to perform purification of the obtained peptide by the reversed phase liquid chromatography.

[0012]

Moreover, the salt of the peptide of this



とにより調製される。

通常の塩生成反応を利用するこ invention is prepared by utilizing normal salt generation reaction.

[0013]

おいて低毒性であることが確認 examination. されている。

[0014]

どの治療に有用である。また、 本発明のペプチド類は、臓器移 植後の拒絶反応を効果的に抑制 する。

[0015]

本発明のペプチド類は、骨折、 創傷、リウマチ性関節炎、変形 性関節症、骨粗鬆症、歯周病、 多発性硬化症などの患者に投与 することにより、上記罹患者の 症状を軽減することができる。

[0016]

7/16/2003

ための投与量は、疾病、患者の どにより異なるが、通常成人1

[0013]

後述の試験例から明らかなとお The peptide of this invention and its salt (these り、本発明のペプチドおよびそ are hereafter called peptides roughly) have a の塩(以下、これらをペプチド TGF-(beta-) like activity a passage clear from 類と略称する) は、 $TGF-\beta$ the below-mentioned EXPERIMENT, and the 様活性を有し、かつ毒性試験に low toxic thing is confirmed in the toxic

[0014]

以上の結果から、本発明のペプ The peptides of the above result to this チド類は骨折、創傷、リウマチ invention are useful for the treatment of 性関節炎、変形性関節症、骨粗 fracture, a wound, a rheumatic arthritis, 鬆症、歯周病、多発性硬化症な osteoarthritis, osteoporosis, a periodontal disease, multiple sclerosis, etc.

> Moreover, the peptides of this invention suppress the rejection after an organ transplant effectively.

[0015]

The peptides of this invention can lighten the above-mentioned disease person's symptom by administering to patients, such as fracture, a wound, a rheumatic arthritis, osteoarthritis, osteoporosis, a periodontal disease, and multiple sclerosis.

[0016]

ペプチド類の有効な活性発現の The dosage for an effective active expression of peptides changes with the illness, a patient's 重篤度、薬物に対する忍容性な seriousness, tolerances with respect to a medicine, etc.

日当たり、0.01 μ g / kq~ However, they are normal adult 1 sunny and



2g/kg であり、好ましくは 0.01 microgram/kg - 2g/kg. /kg である。

0. $0.1 \mu \text{ g/kg} \sim 2.0 \text{ 0 mg}$ Preferably it is 0.01 microgram(s)/kg - 200 ma/ka.

[0017]

投与形態としてはペプチド類を ましく、また該溶液は薬理学的 に許容される種々の添加剤を含 んでいてもよい。

[0017]

The solution obtained by dissolving peptides in 5 % ブドウ糖液や牛理食塩水な solutions which can accept physiologically, such どの生理学的に許容し得る溶液 as 5-% glucose liquid and physiological saline, に溶解させて得られる溶液が好 as an administration form is desirable, moreover, this solution may contain the various additive agent which it accepts pharmacologically.

[0018]

下投与、腹腔投与、関節内投与、 経皮投与などが挙げられ、さら an はリポソーム化することにより 経口投与も可能である。

[0018]

投与方法としては静脈投与、皮 As the administration procedure, an intravenous administration, a subcutaneous administration, abdominal-cavity administration, にペプチド類をカプセル化また administration in a joint, a percutaneous administration, etc. are mentioned, administration can also further do peptides capsulation or by liposome-izing.

[0019]

[0019]

【実施例】

体的に説明する。なお、本発明 はこれらの実施例により限定さ れるものではない。

[EXAMPLES]

以下、実施例により本発明を具 Hereafter, an Example demonstrates invention concretely.

> In addition, this invention is not limited by these Examples.

[0020]

実施例1

Ala LeuGlu (配列番号:4)で LeuGlu

[0020]

Example 1

式(4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Formula (4): The peptide shown by Asn Pro Gly Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala (sequence number: was



動合成装置を用いて固相合成法 により合成した。すなわち、4 - [N-(t-ブトキシカルボ ニル) - γ - ベンジルーL - グ ルタミルオキシメチル〕-フェ ニルアセトアミドメチル基を 0. 70ミリモル/g (樹脂) の割合で有するスチレンージビ ニルベンゼン共重合体〔スチレ ンとジビニルベンゼンの構成モ ル比:99対1]からなる粒状 樹脂〔米国アプライド・バイオ システムズ社製、PAMグルタ ミン酸、t-Boc-L-Glu(OBzl) 〕0. 1ミリモルを用い、ペプチドの N端に向かって順次アミノ酸を 結合させた。結合反応において、 アミノ酸として、米国アプライ ド・バイオシステムズ社製のN $\uparrow \alpha - (t - \vec{y}) + (t - \vec{y})$ ルタミン]、N-(t-ブトキシ benzyl-[t-Boc ロイシン]、N-(t- cystein ロリン [t-Boc プロリン]、N- and Lーグリシン〔t-Boc グリシ respectively. ン]、N-(t-ブトキシカルボ ニル) - L-アスパラギン [t-Boc アスパラギン]、N-(t-ブトキシカルボニル)-O-ベンジル-L-セリン [t-Boc セリン]、N-(t-ブ トキシカルボニル) -S-(p

示されるペプチドをペプチド自 compounded by the solid-phase synthesis method using the peptide automatic-synthesis apparatus.

> That is, 0.1 millimoles of the grain-shape resin (USA Applied Biosystems make, PAM glutamic acid, t-Boc-L-Glu (OBzl)) which consists of a styrene-divinylbenzene copolymer (composition molar ratio of styrene and divinylbenzene: 99 to 1) which it has at a ratio of 0.70 millimoles (resin)/g are used. -(N-(t-butoxycarbonyl)-(gamma)benzyl-Lglutamyl oxy methyl)- The amino acid was combined for the phenyl acetamide methyl group in order toward N edge of a peptide.

For joint reaction, as an amino acid, the N 1 (alpha)-(t-butoxycarbonyl)-L- glutamine by USA Applied Biosystems (t-Boc glutamine), a N-(t-butoxycarbonyl)-L- leucine (t-Boc leucine), a N-(t-butoxycarbonyl)-L- proline (t-Boc proline), N-(t-butoxycarbonyl)-Lglycine glycine), N-(t-butoxycarbonyl)-L- asparagine ル) ー L ーグルタミン (t-Boc グ (t-Boc asparagine), N-(t-butoxycarbonyl)-O-L- serine (t-Boc serine), カルボニル) - L - ロイシン N-(t-butoxycarbonyl)-S-(p- methoxy benzyl)-L-(t-Boc cystein), ブトキシカルボニル)-L-プ N-(t-butoxycarbonyl)-L- valine (t-Boc valine), 1 millimole (t-Boc alanine) (tーブトキシカルボニル) — N-(t-butoxycarbonyl)-L- alanines were used,



ーメトキシベンジル)ーLーシ ステイン〔t-Boc システイン〕、 N-(t-ブトキシカルボニル) -Lーバリン〔t-Boc バリン〕、 N-(t-ブトキシカルボニル) ーLーアラニン〔t-Boc アラニ ン〕をそれぞれ1ミリモル用い た。

[0021]

相からの脱離を行った。粗生成 about the obtained peptide. 製分取用高速液体クロマトグラ 8 47×300mm プレップ 式会社製TSKgel ODS -80TM CTR、移動相: トリフルオロ酢酸を0.05容 量%含有するアセトニトリルと のピークが示された。FAB法 マススペクトルにより求めた精 1527.72). 製ペプチドの分子量は1527 であった (理論値:1527. 72)。

[0021]

得られたペプチドについて株式 The desorption from de-protection and a 会社ペプチド研究所製のHF反 solid-phase was performed using the HF 応装置 I 型を用いて脱保護と固 reactor I type by Peptide Institute. Inc., K.K.,

物をミリポア・ウォーターズ社 The crude product was purified by high-speed liquid chromatograph for フ [カラム: デルタパックC1 aliquoting made from the Millipore * Waters Inc. (column: with a delta pack C18 47*300 mm prep パック1000加圧モジュール pack 1000 pressurization module).

付] で精製した。得られた精製 About the obtained purification peptide, it is a ペプチドを島津製作所株式会社 high-speed liquid chromatograph for the LC6AA 製LC6A分析用高速液体クロ analysis by Shimadzu K.K. (column: attaching マトグラフ〔カラム:東ソー株 to Tosoh Corp. TSKgel ODS-80TM CTR CTR). Mobile phase: The single peak was shown by 18.8min when the trifluoroacetic acid was attached to the mixed solvent (acetonitrile density was changed from 5 volume % to 50 水の混合溶媒 (アセトニトリル volume % in 30 minutes) of the acetonitrile 濃度を30分間で5容量%から which contains 0.05 volume %, and water.

5 0 容量%に変化させた)] に付 The molecular weight of the purification peptide したところ、1 8.8 min に単一 for which it required by the FAB method mass was 1527 (theoretical value: spectrum



[0022]

実施例2~6および比較例1 Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro lleVal (配列番号:5)で 示されるペプチド(実施例2)、 Asp Leu Glu (配列番号: 6) Leu Thr Ile Leu (配列番号: 8) で示されるペプチド(実施例) Pro lle Leu (配列番号:9)で 示されるペプチド(実施例6)、 および式(10): Gly Pro Cys Pro Tyr lle Trp Ser Leu Asp Thr Gln Tyr Ser (配列番号:10) で示されるペプチド(比較例1) を実施例1と同様の方法により 合成した。

[0023]

実施例2および実施例4では4

[0022]

Example 2-6 and Comparative Example 1 式(5): Ala Ala Pro Cys Cys Val Formula (5): Peptide (Example 2) shown by Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro IleVal (sequence number: 5), formula (6): Peptide (Example 3) shown by Ala Pro Glu 式(6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Leu Glu (sequence number: 6), formula (7): Peptide (Example 4) shown by Ala Ser Pro Cys で示されるペプチド(実施例 Cys Val Pro GlnAsp Leu Glu Pro Leu Pro lle Val 3)、式 (7): Ala Ser Pro Cys (sequence number: 7), formula (8): Peptide Cys Val Pro GlnAsp Leu Glu (Example 5) shown by Asn Pro Gly Ala Ser Ala Pro Leu Pro lle Val (配列番 Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro 号:7)で示されるペプチド(実 Leu Thr lle Leu (sequence number: 8), formula 施例 4)、式(8): Asn Pro Gly (9): Peptide (Example 6) shown by Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro AspLeu Glu Pro Leu Pro Ile Leu (sequence number: 9), and formula (10): Peptide (Comparative Example 1) shown by Gly Pro 5)、式 (9): Asn Pro Gly Ala Cys Pro Tyr lle Trp Ser Leu Asp Thr Gln Tyr Ser Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val was compounded by the procedure similar to Ser Gln AspLeu Glu Pro Leu Example 1 (sequence number: 10).

[0023]

In Example 2 and Example 4, it is 4. - 「N - (t - ブトキシカルボ -(N-(t-butoxycarbonyl)-L- valyl oxy methyl)- 0.1 ニル) – L – バリルオキシメチ millimoles (USA Applied Biosystems make,



チル基を0.68ミリモル/g (樹脂) の割合で有するスチレ ンージビニルベンゼン共重合体 [スチレンとジビニルベンゼン の構成モル比: 99対1]から なる粒状樹脂〔米国アプライ ド・バイオシステムズ社製、P AMバリン、t-Boc-L-Val 〕 0. 1ミリモルを用い、実施例3で は4-[N-(tーブトキシカ ルボニル)ーγーベンジルーL ーグルタミルオキシメチル〕-フェニルアセトアミドメチル基 を 0.70ミリモル/g(樹脂) の割合で有するスチレンージビ ニルベンゼン共重合体〔スチレ ンとジビニルベンゼンの構成モ ル比: 99対1] からなる粒状 樹脂〔米国アプライド・バイオ システムズ社製、PAMグルタ ミン酸、t-Boc-L-Glu(OBzl)] 0. 1ミリモルを用い、実施例5及 び実施例6では4-〔N-(t ーブトキシカルボニル) ー L ー ロイシルオキシメチル〕ーフェ ニルアセトアミドメチル基を 0.68ミリモル/g (樹脂) の割合で有するスチレンージビ ニルベンゼン共重合体〔スチレ ンとジビニルベンゼンの構成モ ル比: 9 9 対 1 〕 からなる粒状 樹脂〔米国アプライド・バイオ システムズ社製、PAMロイシ ン、t-Boc-L-Leu 〕 0. 1ミリ モルを用い、比較例1では4-

ル] ーフェニルアセトアミドメ PAM valine, t-Boc-L-Val) of grain-shape resin which consists of a styrene-divinylbenzene copolymer (composition molar ratio of styrene and divinylbenzene: 99 to 1) which has a phenyl acetamide methyl group at a ratio of 0.68 millimoles (resin)/g are used, in Example 3, it is 4. -(N-(t-butoxycarbonyl)-(gamma)- benzyl- Lglutamyl oxy methyl)- 0.1 millimoles (USA Applied Biosystems make, PAM glutamic acid, t-Boc-L-Glu (OBzI)) of grain-shape resin which consists of a styrene-divinylbenzene copolymer (composition molar ratio of styrene and divinylbenzene: 99 to 1) which has a phenyl acetamide methyl group at a ratio of 0.70 millimoles (resin)/g are used, in Example 5 and Example 6, it is 4. -(N-(t-butoxycarbonyl)-Lleucyl oxy methyl)- 0.1 millimoles (USA Applied Biosystems make, a PAM leucine, t-Boc-L-Leu) of grain-shape resin which consists of a styrene-divinylbenzene copolymer (composition molar ratio of styrene and divinylbenzene: 99 to 1) which has a phenyl acetamide methyl group at a ratio of 0.68 millimoles (resin)/g are used, in Comparative Example 1, it is -(N-(t-butoxycarbonyl)-O- benzyl- L- seril oxy millimoles (USA methyl)-0.1 Biosystems make, PAM serine, t-Boc-L-Ser (Bzi)) of grain-shape resin which consists of a styrene-divinylbenzene copolymer (composition molar ratio of styrene and divinylbenzene: 99 to 1) which has a phenyl acetamide methyl group at a ratio of 0.72 millimoles (resin)/g were used.



[N-(t-ブトキシカルボニ ル) - O - ベンジルー L - セリ ルオキシメチル〕-フェニルア セトアミドメチル基を0.72 ミリモル/g (樹脂) の割合で 有するスチレンージビニルベン ゼン共重合体〔スチレンとジビ ニルベンゼンの構成モル比:9 9対1] からなる粒状樹脂〔米 国アプライド・バイオシステム ズ社製、PAMセリン、 t-Boc-L-Ser(Bzl)) 0. 1ミリモ ルを用いた。

[0024]

例1で用いたものに加えて米国 Example ボニル) -O-(2-ブロモベ Biosystemsンジルオキシカルボニル) - L N-(t-butoxycarbonyl)-L-ーチロシン [t-Boc チロシン]、 isoleucine), ソロイシン]、N-(t-ブトキ acid ルタミン酸]、N-(t-ブトキ シカルボニル) - β - ベンジル - L-アスパラギン酸〔t-Boc アスパラギン酸]、 $N \uparrow \alpha - (t)$ ーブトキシカルボニル) - NInd ーホルミルーLートリプトファ ン〔t-Boc トリプトファン〕を 用いた。

[0024]

また、アミノ酸としては、実施 As an amino acid, it adds to what was used in Moreover. the 1. アプライド・バイオシステムズ N-(t-butoxycarbonyl)-O-(2-bromo 衦製のN-(t-ブトキシカル benzyloxycarbonyl)-L- tyrosine by USA Applied the (t-Boc tyrosine), isoleucine (t-Boc n-(t-butoxycarbonyl)-(gamma)-Nー(tーブトキシカルボニル) benzyl- L- glutamic acid (t-Boc glutamic acid), - L - イソロイシン (t-Boc イ N-(t-butoxycarbonyl)-(beta)- benzyl- L- aspartic 1 acid), n (t-Boc aspartic シカルボニル) ー γ ーベンジル (alpha)-(t-butoxycarbonyl)-NInd-formyl-- L - グルタミン酸〔t-Boc グ L-tryptophan (t-Boc tryptophan) were used.



[0025]

を行い、粗生成物を精製した。 それぞれの精製ペプチドについ て、分析用高速液体クロマトグ ラフにおける溶出時間およびF AB法マススペクトルによる分 て示す。

[0026]

[0025]

得られたそれぞれのペプチドに In Example 1, the desorption from de-protection ついて実施例1におけると同様 and a solid-phase was similarly performed にして脱保護と固相からの脱離 about each obtained peptide, and the crude product was purified.

About each purification peptide, the elution time in the high-speed liquid chromatograph for an the and analysis determination-of-molecular-weight result by the 子量測定結果を第1表にまとめ FAB method mass spectrum are summarized in Table 1, and are shown.

[0026]

【表1】

[TABLE 1]

実施例	溶出時間	精製べ	プチド	
または 比較例	(min)	式番号	分子量	(理論値)
実施例 2 実施例 3 実施例 4 実施例 5 実施例 6	23.9 18.0 23.8 25.5 25.0	(5) (6) (7) (8) (9)	1 6 2 0 1 6 5 8 1 6 8 0 2 1 1 2 2 1 1 1	1 6 2 0 . 9 7 1 6 5 9 . 7 9 1 6 8 0 . 9 8 2 1 1 5 . 3 8 2 1 1 1 . 3 9
比較例1	2.3.4	(10)	1631	1629.78

First Table

Example or Comparative Example; Elution time; Purification Peptide (Formula number; Molecular weight); (Theoretical value)



Example 2

Comparative Example 1

[0027]

試験例1

臓細胞の増殖抑制試験

を、コンカナバリンA: 3 μ g /ml、2ーメルカプトエタノー A-concanavalin-A:3 ル:50 μM、牛胎児血清:1 3%の割合でそれぞれ含有する R P M I - 1 6 4 0 培地に分散 し、5000個/ウエルの割合 で7日間培養した。培養後プロ ピディウムアイオダイドで生細 胞のDNAを標識し、蛍光強度 を測定することにより生細胞数 をカウントした。ペプチドは1 00μ g/ml、TGF-βは1 ng/ml の濃度になるようにそ れぞれコンカナバリンA刺激直 前に添加した。コンカナバリン Aを加えないウエルに対するコ ンカナバリンAのみを加えたウ を加えた時の生細胞数の減少を rate. 抑制率として表した。結果を第 A result is shown in Table 2. 2表に示す。

[0027]

Experiment 1

コンカナバリンA刺激マウス脾 The growth-inhibition examination of the A-concanavalin-A irritation mouse spleen cell BALB/cマウス脾臓細胞 The BALB/c-mouse spleen cell is dispersed to RPMI-1640 medium which contains microgram/ml, micronM, 2-mercaptoethanol:50 and foetal-bovine-serum:13% ratio, respectively, it dispenses on 96 well plate at a ratio of 5000 piece / well, 7% CO ↓ 2 -- it cultivated for seven で 9 6 ウエルプレートに分注 days at 37 degrees C in presence.

し、7%CO↓2 存在下37℃ DNA of a living cell is labeled with propidium iodide after cultivating, the living cell number was counted by measuring a fluorescence intensity.

> The peptide added 100 microgram(s)/ml and TGF- (beta-) just before the A-concanavalin-A irritation, respectively so that it might become the density of 1 ng/ml.

The increase in the living cell number of the well which added only the A concanavalin A with respect to the well which does not add the A concanavalin A is set to 1, the reduction of the エルの生細胞数の増加を1とし living cell number when adding a peptide or て、ペプチドまたはTGF $-\beta$ TGF- (beta-) was expressed as a suppression

[0028]

[0028]



【表2】

[TABLE 2]

第 2 表

実施例または 比較例	ペプチド	抑制率(%)
_	Τ G F - β	8 5
実施例1	式 (4) で表されるペプチド	6 0
実施例2	式 (5) で表されるペプチド	7 0
実施例3	式 (6) で表されるペプチド	6 5
実施例 4	式 (7) で表されるペプチド	7 3
実施例5	式 (8) で表されるペプチド	7 0
実施例6	式 (9) で表されるペプチド	7 2
比較例1	式 (10) で表されるペプチド	2

Second Table

Example or Comparative Example; Peptide; Suppression rate

Example 1; Peptide expressed with formula (4)

Comparative Example 1; ...

[0029]

[0029]

れたペプチドの抑制率は60% Example 6 is 60% - 73%. ~73%であり、本発明のペプ It is clear that the peptide of this invention

第2表のとおり、TGF- β の As opposed to the suppression rate of TGF-抑制率が85%であるのに対し (beta-) being 85% as Table 2, the suppression て、実施例1~実施例6で得ら rate of the peptide obtained in Example 1-



チドがTGF – β 様の活性を示 shows TGF-(beta) -like activity. すことは明らかである。

[0030]

試験例2

軟寒天中のコロニー形成試験 にNRK-49F細胞を100 0個/シャーレの割合で直径1 Ocm のシャーレに撒き、7% CO↓2 存在下37℃で7日間 で生細胞を染色し、コロニー1 直径を有するコロニーの割合を searched for. ルの平均33%と比較して有意 promoted significantly. にコロニー形成が促進された。

[0031]

【発明の効果】

性関節症、骨粗鬆症、歯周病な osteoarthritis, osteoporosis, どの治療に有効であり、また臓 disease, etc. 抑制することができる。

[0030]

Experiment 2

The colony formation examination in soft agar $2.5\,\mathrm{ng/ml}$ $\mathcal{O}\,\mathrm{E}\,\mathrm{G}\,\mathrm{F}$, $1\,0\,\%$ NRK-49F cell is scattered at a ratio of 1000 の牛胎児血清及び 0.5%の寒 piece / Petri dish at a Petri dish with a diameter 天を含むイーグルのMEM培地 of 10 cm to the MEM medium of the eagle containing 2.5-ng/ml EGF, 10% of foetal bovine serum, and 0.5% of agar, in presence of 7% CO \$\dpsi\$ 2, it cultivated for seven days at 37 degrees C.

培養した。ニュートラルレッド A living cell is colored by the neutral red, the ratio of a colony of having the diameter of 70 0 0 個あたりの 7 0 μ m以上の micromerter or more per 100 colonies was

求めた。その結果、実施例1で Consequently, when the peptide obtained in 得られたペプチドを300μg Example 1 is added by 300 microgram(s)/ml /ml の濃度で添加したときに density, an average of 58% of colony is formed, 平均58%のコロニーが形成さ compared with an average of 33% of the control れ、何も添加しないコントロー which nothing adds, colony formation was

[0031]

[ADVANTAGE of the Invention]

本発明により提供されるペプチ The peptides which this invention provides are ド類は、骨折、創傷、多発性硬 effective in the treatment of fracture, a wound, 化症、リウマチ性関節炎、変形 multiple sclerosis, a rheumatic arthritis, a periodontal

器移植後の拒絶反応を効果的に Moreover, the rejection after an transplant can be suppressed effectively.



[0032]

[0032]

【配列表】

[SEQUENCE TABLE]

配列番号:1

Sequence number: 1

配列の長さ:11

Sequence length: 11

配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gin Ala Leu Giu

1

5

10

Sequence

[0033]

[0033]

配列番号:2

Sequence number: 2

配列の長さ:11

Sequence length: 11

配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu

1

5

10

Sequence

[0034]

[0034]

配列番号:3

Sequence number: 3

配列の長さ:11

Sequence length: 11

配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide



配列

1

Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin Asp Leu Glu

5

Sequence

[0035]

配列番号:4

配列の長さ:16

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu

15

15

Glu

1

10

[0036] 配列番号:5

配列の長さ:16

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列 Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu

Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro lle Pro Leu Pro lle Val

Val

1 10

[0037]

配列番号:6

配列の長さ:16

[0035]

Sequence number: 4 Sequence length: 16

Sequence type: Amino acid

Topology: Linear

Type of sequence: Peptide

Sequence

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val

Pro Gln Ala Leu Glu

5

10

[0036]

1

15

Sequence number: 5

Sequence length: 16

Sequence type: Amino acid

Topology: Linear

Type of sequence: Peptide

Sequence

5

10

[0037]

1

5 15

Sequence number: 6

Sequence length: 16

JP6-25288-A



配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Sequence

Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Val

Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Pro Gln Asp Leu Glu

Glu

10

1

5 15

10

15

[0038]

[0038]

配列番号:7

Sequence number: 7 Sequence length: 16

配列の長さ:16 配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Sequence

Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Pro Leu Pro lle Val

Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu

lle Val

10

1

5 15

10

15

[0039]

[0039]

配列番号:8

Sequence number: 8 Sequence length: 21

配列の長さ:21

Sequence type: Amino acid

配列の型:アミノ酸

Topology: Linear

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Sequence

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val

5

Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Ser Gln Asp Leu Glu

Glu

1

10

1

5 15

15

10

Pro Leu Thr Ile Leu

Pro Leu Thr lie Leu

20



20

[0040]

[0040]

配列番号:9

Sequence number: 9

配列の長さ:21

Sequence length: 21

配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Sequence

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val

Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Ser Gln Asp Leu Glu

Glu

1

5 .

10

1

5 15

10

15

Pro Leu Pro lle Leu

Pro Leu Pro lle Leu

20

20

[0041]

[0041]

配列番号:10

Sequence number: 10

配列の長さ:14

Sequence length: 14

配列の型:アミノ酸

Sequence type: Amino acid

トポロジー:直鎖状

Topology: Linear

配列の種類:ペプチド

Type of sequence: Peptide

配列

Sequence

Gly Pro Cys Pro Tyr lle Trp Ser Gly Pro Cys Pro Tyr lle Trp Ser Leu Asp Thr Gln

Leu Asp Thr Gln Tyr Ser

Tyr Ser

1

5

1

10

5

10



DERWENT TERMS AND CONDITIONS

Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our home page:

"WWW.DERWENT.CO.UK" (English)

"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)